

平成30年度第2回医薬品受託研究審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：西暦2018年5月31日（木）17:00～17:30

開催場所：打ち合わせ室（小）

＜出席した委員＞足立伊佐雄、服部裕一、柴原直利、原寛、野口誠、名執基樹、谷口美樹、水口峰之、松谷裕二、小野敦央

＜欠席した委員＞將積日出夫

＜議題及び審議結果を含む主な議論の概要＞

＜議題：継続審査＞

TAS-118/L-OHP 第3相 大鵬薬品工業株式会社

大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたTAS-118/L-OHPの第Ⅲ相試験

- ・国外での重篤な有害事象報告、措置報告及び年次報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

＜審議結果＞ 承認

＜議題：継続審査・終了報告＞

RTH258 第3相 日本アルコン株式会社

日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象としたRTH258の第Ⅲ相試験

- ・国内外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験終了報告書に基づき、本治験の終了報告を行った。

＜審議結果＞ 承認

＜議題：継続審査＞

ASP015K (RAJ2) 第3相 アステラス製薬株式会社

リウマチ患者を対象としたASP015K 継続投与試験

- ・国内での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験薬概要書の改訂報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

＜審議結果＞ 承認

＜議題：継続審査＞

Ciclosporin 第3相 医師主導治験

重症川崎病患儿を対象とした免疫グロブリンと免疫グロブリン+シクロスポリンA 併用療法の多施設共同非盲検ランダム化比較試験

- ・監査報告書の内容について審議した。

＜審議結果＞ 承認

<議題：継続審査>

MSB0010718C (005) 第3相 メルクセローノ株式会社

メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にした MSB0010718C と白金製剤を含む 2 剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相非盲検試験

- ・国内外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

PF-04383119 第3相 ファイザー株式会社

ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第3相試験

- ・国内外での重篤な有害事象報告及び年次報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

TAS-102 第3相 大鵬薬品工業株式会社

大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-102 の胃癌に対する第Ⅲ相試験

- ・国外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

BAY1841788 (ODM-201) 第3相 バイエル薬品株式会社

バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 の第Ⅲ相試験

- ・国内外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

NS-304 第3相 日本新薬株式会社

日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験

- ・国外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験実施計画書、同意説明文書及び治験参加カードの改訂、症例数の追加報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

PT010、PT003、PT009 第3相 Pearl Therapeutics, Inc.

Pearl Therapeutics, Inc. の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort®Turbuhaler®の第Ⅲ相継続試験

- ・国外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

E6011 第2相 エーザイ株式会社

生物学的製剤による治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011 の臨床第2相試験

- ・国内での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

MK-1242 第3相 バイエル薬品株式会社

左室駆出率が低下した心不全 (HFrEF) 患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験

- ・院内及び国内外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

MK-3475 第3相 MSD 株式会社

MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

- ・国内外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験実施計画書別紙1及び添付文書の改訂、分担医師の変更報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

OPC-61815 第2相 大塚製薬株式会社

大塚製薬の依頼によるうっ血性心不全の患者を対象とした OPC-61815 第Ⅱ相試験

- ・治験薬概要書の改訂報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

LCZ696 第2/3相 ノバルティス ファーマ株式会社

ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心不全を有する小児患者を対象とした LCZ696 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

- ・国内外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

GSK1841157SC 第2相 ノバルティス ファーマ株式会社

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした第Ⅱ相試験

- ・国外での重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認

<議題：継続審査>

SJP-0133 第3相 千寿製薬株式会社

千寿製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象とした **SJP-0133** の第Ⅲ相試験

- ・ 治験実施計画書補遺の追加報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果> 承認